E 5279. 3

# Biscarboxamides for treating diseases, and process for their preparation.

Patent Number: EP0119428 Publication date: 1984-09-26

Inventor(s): NIEMERS EKKEHARD DR; F

NIEMERS EKKEHARD DR; ROSENTRETER ULRICH DR; GARTHOFF BERNWARD

DR; KNORR ANDREAS DR; STEGELMEIER HARTMUT DR

Applicant(s):: BAYER AG (DE)

Requested

Patent: ☐ <u>EP0119428</u>

Application

Number: EP19840101205 19840207

**Priority Number** 

(s): DE19833305569 19830218

IPC C07C103/30; C07C149/23; C07D213/75; C07D401/12; C07D403/12; C07D405/12

Classification: ; A61K31/16 ; A61K31/44

EC C07C233/07; C07D213/75B2; C07D213/75B8; C07D213/82I;

Classification: C07D401/12+241B+213; C07D405/12+307B+213

Equivalents: DE3305569, DK76684, DJP59163353, ZA8401183

## **Abstract**

Bis(carboxamide) compounds of the formula for use in the treatment of diseases, several processes for their preparation according to variant A or variant B and medicaments containing bis(carboxamide) compounds as active substance.

Data supplied from the esp@cenet database - I2



## 09 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭59—163353

Mint. Cl.3 C 07 C 103/365 A 61 K 31/16

識別記号 庁内整理番号 43公開 昭和59年(1984)9月14日

31/275 31/44

7375-4H 7330-4C 7330-4C

発明の数 4 審査請求 未請求

ABR ABU C 07 C 103/375

7375-4H 7375-4H X . 103/58

AAY

(全17頁)

◎病気を駆除するためのビスカルポキサミド及 びその製法

2)特 願 昭59—24535

願 昭59(1984)2月14日 ❷出 ..

②1983年2月18日③西ドイツ 優先権主張 (DE) @P3305569.6

ウルリツヒ・ローゼントレータ 明 者 個発

ドイツ連邦共和国デー5600ブツ ペルタール1コンドルペーク23

⑪出 願 人 パイエル・アクチエンゲゼルシ ヤフト

> ドイツ連邦共和国レーフエルク ーゼン(番地なし)

仰代 理 人 弁理士 小田島平吉

最終頁に続く

1 発明の名称

病気を駆除するためのピスカルポキサミド及 びその製法

- 2 特許請求の範囲
  - 1 病気を駆除するための式 |

〔式中、 R 」は随時ハロケン、 C i~C。 アル キル、C~C。アルコキシ、C,~C。アル キルメルカプト、それぞれの場合にC~C。 ジアルキルアミノ、 C ~C。 モノアルキル アミノ、ヒドロキシル、メルカプト、アミ ノ、ニトロ、シアノ及びトリフルオルメチ ルからなる群からの何一の又は異なる世族 益で直挟されていてよいアリール選を受わ し、或いは1叉は2個の原子が登集、農業

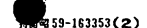
又は硫黄であり且つ風時ハロケン、トリフ ルオルメチル、ニトロ、シアノ、じょ~じょ アルキル、Ci~C。 アルコキシ及びCi~C。 アルキルメルカプトからなる絆からの奴換 遊でモノ産換されていてもよいヘテロアリ ール器を表わし、

R。は分岐鎖アルキル基义はシクロアルキ ル基を示し、そして Aは直接の結合、アルキレンや、アルケニ ルA、式 - CH, - S - CH, - 又は - CH, - U-CH。- の基、 2 価のシクロアルキレン基取 いは環原子数が5~6の且つ1又は2個の 尿子が疑案、収累又は旅費の2個のヘテロ

・アリール酱を示す〕

のピス (カル メキサミド) 化台物及びその生理学 的に許容しりる塩。

2. Rinが随時ハロケン、トリフルオルメチル、



ニトロ、シアノ、ヒドロキシル、アミノ、 Ci~C. アルキル、Ci~C. アルコキシ、 C~C、アルキルメルカプト及びそれぞれ の柏台にC~C。ソアルキルアミノからな る肝からの向一の又は異なる此機器でモノ、 シ又はトリ企典されていてよいフエニル書 を扱わし、政いは1又は2個の原子が設果、 破紮文は就費であり且つ阻時ハロゲン、ト リフルオルメチル、ニトロ、シアノ、C」 病気を退除するための、特許消水の戦闘路1項配 じ~じ。アルキルメルカプトからなる群か その生態学的に許容しりる塩。

R。 が分岐級C。~Cioアルキル差叉はC。~ じょシクロアルキル高を扱わし、そして Aが直接の紹合、Ci~C。 アルキレン基、

5の似染品でモノ似扱されていてよい環原

子数が5又は6のヘテロアリール基を表わ

フルオルメチル、C,~С, アルキル、C, ~C。 アルコキッ及びC~C。 アルキルメ ルカプトからなる量換器でモノ世換されて いてよいビリンル又はピリミジルを扱わし、 R。が分岐順C。~Cioアルキル基を扱わし、 そして

Aが直接の給合、Cz~C。アルキレン又は アルケニレン器を扱わし、或いは式-CHg-S-CH2-义は-CH2-U-CH1-を示し、政 いはフエニレン茜叉はフラン、チオフエン、 イミメソール、ピラジン及びピリソンから

なる肝からの2個のヘテロアリール基を表 病気を駆除するための、特許耐求の範囲第1. 溴比 取の式1のピスー (カルポキサミド) 化合物及び わす、

病気を駆除するための、骨許耐水の輻蚓第1項配 その生理学的に許容しりる塩。 似の式1のピスー(カルボキサミド)化合物及び 5. 急性及び慢性の虚血心腺病の予防に対する、 その生理学的に許容しりる塩。

4 R. がフエニル、4~ヒドロキシフエニル、流の処世に対する特許請求の範囲អ l~4項配載 のピス(カルギキサミド)化合物。

℃.~℃。 アルケニル無、 2 何のC.~℃。シ クロアルキレン基、式 -CH2 - S-CH2 - 又 は - CH2 - U - CH2 - の書、 2価のじゃしょ シクロアルケニル基、Co~Cioアリーレン **基或いはフラン、チオフエン、イミメソー** ル、オキサゾール、チアゾール、ピラゾー ル、ピラソン及びピリソンからなる群から のヘテロアリール選を扱わす、

~じ。アルキル、じょ~じ。アルコキシ及び 戦の式1のピス - (カルポキサミド) 化合物及び

3. R. が随時ハロゲン、トリフルオルメチル、 Cy~C。 アルキル、Cy~C。 アルコキシ及 びCi~C。 マルキルメルカプトからなる群 からの何一の又は異なる世後夢でモノ、シ 又はトリ世典されていてよいフェニル基を 表わし或いはそれぞれ極時ハロケン、トリ

2-エトキシフエニル、ピリジル又は6-クロルピリジルを扱わし、

 $R_1$  of tert-T from 2 , 2 - 2 / f h Tロピル、1,2.2-トリメチルプロピル 又は1,1,2,2-テトラメチルプロピ ルを示し、そして

· Aが単結合、メチレン、エチレン、ピニレ ン、フエニレン、基 - CH2 - S- CH2 - 取い はプラン、チォフエン、ピラジン又はピリ ソンからなる鮮からの 2 質のヘテロアリー ル基を扱わす、

高又は低血圧の治療に対する及び脳及び末梢血液

a. R, が替及したヘテロアリール基の1つを扱わし、そして

A及びR。か営及した戦換蓋の定義を有し、 但し

R, がピリジル基を示す場合、Aが単結合を扱わさない、

特許請求の範囲第1~4項記載の式1のピス(カルボキサミド)化合物。

7. 特許請求の結論第1~4項記載の式(I)の化 合物を少くとも1種含有する案列。

8. 特許請求の範囲第1~4項配款の式(I)の化 合物を、通当ならば通常の助剤及び賦形剤を用い て投与に適当な形に転換する薬剤の製造法。

Q a)式I

の化合物を、公知の方法により式量

$$R_1 C U - A - C U U R_4 \tag{II)}$$

$$o \stackrel{A}{\smile} o$$
 (x)

の化合物を式が又は他のアミンと反応させて式を 又は M G

$$\mathcal{H}_{n} = NH = CO = A = COOH \tag{M}$$

$$R_1 - NH - CO - A - COOH$$
 (Wa)

の化合物を製造し、次いてこの化合物を公知の方 法により化合物 N 又は N α

$$R_2 - NH - CU - A - CUR_3 \tag{W}$$

$$R_1 - NH - CO - A - COR_3 \qquad (Wa)$$

> 式中、A、R、及びR、は特許請求の範回 本1~4及び6項記載と同義であり、

R。は電子数引性基を扱わし、そして

R。は機等塩素、メトキシ、シアノ、ニトロ、フエニル、カルポキシル、カルポキシ

の化台物に転化し、次いでとの化台物■を式Ⅳ

$$R_2 - NH_2 \tag{(v)}$$

のアミン又は式せ

$$R_1 - NH_2 \tag{M1}$$

のアミンと反応させて化合物V又はVa

$$R_* NH - CO - A - COOR_4 \tag{Y}$$

$$R, NH - CU - A - CUUR_4 \qquad \qquad (V a)$$

を製造し、次いで化合物 V 又は V αを公知の方法 により式 V 又は V α

$$R_{\pi}NH - CO - A - COOH \tag{M}$$

$$R_{\bullet} NH - CO - A - COOH \qquad (Na)$$

のカルポン酸化転化し、次いでとれらの化合物を 公知の方法化より化合物 W X は W a

$$R_* - NH - CO - A - COR_*$$
 (W)

$$R_1 - NH - CO - A - COR_2. \qquad (Wa$$

に転化し、そしてこれらの化合物 M 又は M G を式 y 又は M の テミンと反応させる、或いは

> メチル及び/又は4・ニトロフエニルによ つてモノ・、シ・又はトリー演奏されてい てもよいアルキル基を扱わす、

ことを特徴とする特許請求の範囲 i ~ 4 及び 6 項記載の化合物の製造法。

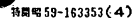
3. 発明の許離な説明

本発明は、病気の駆除に用いるための式!

のピス (カルポキサミド) 化台物、いくつかのその製造法、いくつかの式 I の割成な化台油、及び 式 I の化合物を活性化台物として含有する緊別に 関する。

式丨において、

 $R_1$  は随時ハロかン(例えば形果、塩素及び臭素)、 $C_1 \sim C_0$ 、アルキル、 $C_1 \sim C_0$ 、アルコキン、 $C_1 \sim C_0$ 、アルキルメルカブト、それぞれの場合



CC、C。 ジアルキルアミノ、C~C。モンア ルキルアミノ、ヒドロキシル、メルカプト、ア ミノ、ニトロ、シアノ及びトリフルオルメチル からなる群からの同一の又は異なる遺浜基で置 換好ましくはモノー、ジー又はトリば挟されて いてよい好ましくは以業数6~10のアリール 基何えばフェニル乂はナフチルを表わし、或い は1义は2個の原子が営業、農業义は従業であ り且つ随時ハロケン(例えば弗米、塩米及び具 素)、トリフルオルメチル、ニトロ、シアノ、 C,~C, アルキル、C,~C, アルコキシ及びC, ~C。 アルキルメルカプトからなる群からの催 **换基でモノ微換されていてもよい環原子数 5 又** はもの、好ましくはフリル、チオフエニル、ピ リル、イミメンリル、ピリソル及びピリミシル からなる群からのヘテロアリール基を扱わし、 R。は好まじくは炭素数4~6の分骸鎖アルキ

ル基又は好ましくは炭素数 6~10のシクロア ルキル盃を示し、そして

イは返接の結合、好ましくは炭素故2~6のアルケニル器、好ましくは炭素故2~6のアルケニル器、式-CH2-S-CH2-Vは-CH2-U-CH2-O-CH2-O-S-CH2-X社-CH2-U-CH2-O-S-CH2-Vは一次素数4~6の2 値のシクロアルサレン底、好ましくは炭素数4~6の2 値のシクロアルケニル器、好ましくは炭素数6~10のアラルキレン症、好ましくは炭素数6~10のアラルキレン症、変いは、気質子数が5~6の且つ1又は2 筒の泉子が温素、炭素又は焼食の、好ましくはフラン、チオフェ、イミダゾール、ピラシンルはピラン、カウェを示す。

本発明は式1の化合物の生理学的に許容しうる場にも関する。

これらの尽の何は、塩酸塩、尿酸水素塩、尿酸 塩、ハイドロジンホスフェート、酢酸塩、マレイ ン酸塩、安息谷酸塩、クエン酸塩、油石酸塩及び 乳酸塩である。

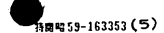
存に興味ある式1の化合物は、

R:が随時ハロゲン(例えば邪楽、堪米及び臭業)、トリフルオルメチル、ニトロ、シアノ、ヒドロキシル、アミノ、Ci~C。アルキル、Ci~C。アルキルメルカプト及びそれぞれの場合にCi~C。シアルキルアミノからなる鮮からの问一の又は異なる演奏でモノ、シ又はトリ近美されていてよいフェニル基を投わし、或いは1交は2個の原子が窒素、酸業又は發黄であり且つ随時ハロゲン(弗果、塩器及び臭素)、トリフルオルメチル、ニトロ、

ンアノ、C1~C。 アルキル、C~C。 アルコキン及びC1~C。 アルキルメルカプトからたる群からの世換基でモノ破換されていてよい環原子数が5 Xは6のヘテロアリール基を扱わし、R。が分骸銀C~C1。アルキル基XはC0~C1。シクロアルキル基を扱わし、そして Aが面接の結合、C1~C。 アルキレンが、C2~C。 アルケニルが、2 価のC~C。シクロアルキレン基、式-CH2-S-CH2-又は-CH2-O-CH2-の基、2 価のC~C、シクロアルケニル 基、C~C10アリーレン差 以いはフラン、チオフエン、イミダゾール、オキサゾール、チアゾール、ピラゾール、ピランン及びピリシンから たる辞からのヘテロアリール基を扱わす、

もの及びその生態学的に許容しうる境である。 特に指摘しうる式1の化合物は、

R」が随時ハロゲン(例えば非常、塩米及び臭



以)、トリフルオルメチル、Ci~C。アルキル、Ci~C。アルコキシ及びCi~C。アルキルメルカントからなるみからの同一の又は異なる道検塞でモノ、シ又はトリ世換されていてよいフェール話を装わし取いはそれぞれ随時ハロゲン(例えば非素及び塩梨)、トリフルオルメテル、Ci~C。アルコキシ及びCi~C。アルキルメルカプトからなる健決基でモノ収換されていてよいビリジル又はビリミジルを殺わし、

 $R_{*}$  が分数級 $C_{*}\sim C_{10}$  アルキル基を扱わし、そして

Aが直接の約合、C<sub>2</sub>~C<sub>4</sub> Tルギレン又はTル ケニレン悪を染わし、取いは式 - CH<sub>2</sub> - S - CH<sub>2</sub> -又は - CH<sub>2</sub> ¬U - CH<sub>2</sub> - を示し、或いはフエニレ ン転又はフラン、チオフエン、イミメソール、 ピラシン及びピリシンからなる群からの2 価の ヘテロアリール基を扱わす、 もの及びその生埋学的に許容しうる塩である。

特に首及しりる式!の化合物は、

R<sub>1</sub> がフェニル、 4 - ヒドロキシフエニル、 2
- エトキシフエニル、ピリシル又は 6 - クロル ピリシルを扱わし、

R: かtert-プテル、2.2-ジメデルプロピル、1,2,2-トリメテルプロピル又は1.
1.2.2-テトラメチルプロピルを示し、そして

Aが単結合、メチレン、エチレン、ピニレン、フェニレン、選 - C U<sub>2</sub> - S - C U<sub>2</sub> - 取いはフラン、チォフェン、ピラジン又はピリジンからなる群からの 2 価のヘテロアリール基を表わす、もの及びその生理学的に許答しりる頃である。 次の基は特に含及しうる;

a) R, K対して:フエニル、ナフテル、メチル、

フエニル、n・プチルフエニル、メトキシフエニ ル、エトキシフエニル、(ロープトキシ)フエニ ル、(メテルチオ)フエニル、(πープテルチオ) フエニル、 (ジメチルアミノ) フエニル、 (ジブ チルアミノ) フエニル、 (メチルアミノ) フエニ ル、(プチルアミノ)フエニル、クロルフエニル、 プロムフエニル、フルオルフエニル、クロル・ (メチル) フエニル、ジメテルフエニル、(ヒド ロキシ) - (メチル) フエニル、(メルカプト) - (メチル) フエニル、トリメチルフエニル、ク ロルメトキシフエニル、ジクロルフエニル、トリ クロルフエニル、クロル・ニトロフエニル、メチ ルニトロフエニル、クロルー(トリフルオルメデ ル) フエニル、ジ(トリフルオルメチル)フエニ ル、エチル・(メチル)フエニル、ソクロルメト キシフエニル、クロル(メナルチオ)フエニル、 (ヒドロキシ) - (メサル) フエニル、クロルー

ヒドロキシフエニル、ジメトキシフエニル、ジエトキシフエニル及びクロルージメトキシフエニル;

b) R: に対して: tert-アナル、1・1・ ジメテルプロピル、2・2・ジメテルプロピル、1・
2・2・トリメテルプロピル、1・1・ジメテルアテル、1・1・2-トリメテルプロピル、1・
エテルー1・メナルプロピル、1・1・3・トリメテルアサル、1・1・ジエテルプロピル、1・
1・ジエテルアナル、1・1・2・トリエテルア
ナル、1・1・2・2・テトラメテルプロピル、
シクロヘキシル、シクロオクテル及びアダマンテル; 放び

c) Aに対して:メナレン、エチレン、エチリアン、プロピレン、プロピリテン、トリメテレン、イソプロピリアン、アナリテン、エチルエテレン、S-メテルトリメナレン、テトラメチレン、1・2-0メナルエチレン又は2-メナルトリメナル

エチレン、ピニレン、プロペニレン、アデニレン、ペンテニレン、アタジエニレン、ペンタジエニレン、 シクロヘキサン、シクロペンタン、シクロアタン、シクロヘキセン、 シクロヘキサジエン、 シクロペアテン、 シクロヘアタリエン、 フェニビン、トリレン、キンレン、ナフチレン、及び実

$$(CH_2)_2 - (CH_2)_2 - (CH_2)_2$$

のアラルキレン。

## 次の化合物は例として普及しうる:

N-フエニル-N'-(1,2,2-トリメチルプロピル) - まキサミド

#### コール酸アミド

- 1 Q N-フエニル・N'-(1,2,2-トリメ ナルプロピル) -フタラミド
- 1 1 N (2 -エトキシフエニル) N (1 . 2 . 2 - トリメテルプロピル) - フタラミド .
- 1 2 N (2-エトキシフエニル) N'- (2。 2-ジメチルプロピル) \* フタラミド
- 13 N-フエニル-N'- (1,2,2-トリメ テルナロビル) - テレフタラミド
- 1 4 N- (2-エトキシ) -N'-(1,2,2 -トリメテルプロピル) -テレフタラミド
- 15 N- (2-エトキシ) N'-(2.2-ジ メナルプロビル) - テレフタラミド
- 1 6 N-フエニル-N- (1 : 2 · 2 トリメ チルプロピル) - イソフタラミド
- 1 7. N (2 エトキシフエニル) N' (1 。 2 . 2 - トリメテルプロピル) - イソフタラ

- N (2 エトキシフェニル) N (1 。
   2 , 2 トリメテルプロピル) オキサミド
- 3 パーフエニルーパ'-(1,2,2-トリメチルプロピル) フマラミド
- 4 N (2 エトキシフエニル) N' (1 , 2 . 2 - トリメテルプロピル) - フマラミド
- 5 パーフエニル・ハ'-(2.3,3-トリメデ ルプロピル) - サクシンアミド
- 6. N- (2-エトキシフエニル) N'-(1、 2、2-トリメテルプロピル) - サクシン丁 ミド
- 7. N-フエニル-N'-(2,2-ジメテルプロ ピル) -サクシンアミド
- & N-フエニル-N'-(1,2,2~トリメチ ルプロピル) - チオンケリコール録アミド
- 2 N = (2 x + + y) x = x N' = (1 . 2 x + y) + y = x + y =

S 19

- 1 & N (4 ヒドロキシフエニル) N' (1 , 2 , 2 トリメチルプロピル) フタ ラミド
- 19 N (3 ピリシル) N'- (1 , 2 , 2 - トリメチルプロピル) - オキザルアミド
- 2 0. N (4 ビリンル) N ^- (1 , 2 , 2 トリメナルアロピル) - オキサルアミド
- 2 1. N (3 ピリジル) N'- (1 , 2 , 2 - トリメチルプロピル) - フマラミド
- 2 2 N (3 2 9 5 m) N' (1 , 2 , 2
- トリメチルアロピル) サクシンアミド・
- 2 1 N (4 ピリジル) N'-(1 . 2 . 2 - トリメチルプロピル) - サクシンアミド
- 2 4 M (3 ピリシル) M'-(1,2,2 -トリメチルプロピル) - チオンケリコール 独丁ミド

2 S N - (4 - ピリシル) - N' - (1 . 2 . 2 - トリメチルナロピル) - チオシタリコール 酸丁ミド

2 6 N - (3 - ピリレル) - N' - (1 , 2 , 2 - トリメチルプロピル) - フタラミド

27. N - (3 - ピリレル) - N'- (1 , 2 , 2 - トリメチルプロセル) - テレフタラミド

2 & N - (4 - ピリレル) - N' - (1 , 2 , 2 - トリメチルプロピル) - テレフタラミド

2 象 \_ N - (3 - ピリシル) - N' - (1 、2 、2

ートリメチルアロピル) - イソフタラミド

3 Q N.- (4-ピリジル) - N'- (1,2,2 - トリメナルプロピル)・- インコタラミド

31 N- (6-クロル-3-ピリシル) - N'-(1,2,2-トリメチルプロピル) - フタラミド

32 N- (3-2) 2x) - N'- (1.2.2

本発明は、更に

R, が貫及したヘテロアリール基の1つを表わ し、そして

A.及びR。が言及した世換基の定義を有し、但 し

R: がピリジル基を示す場合、Aが単語合を扱 わさないということを除く、

新規な式しの化合物に関する。

記述する式!の化合物は、例えば次の方法の誠 様々によつて得ることができる:

**職機/は次の方程式で特徴づけられる**:

- a)  $HO = CO A COOR_4 \rightarrow R_3 CO A COOR_4$
- b)  $R_1 CU A CUUR_1 + R_2 NH_2 \rightarrow NH_2$

 $R_{\,2}-NH-C\,U-A-C\,U\,U\,R_{\,4}$ 

c)  $R_1-NH-CU-A-CUUR_4 \rightarrow R_1-NH-CU-A-CUUH$ 

-トリメチルプロピル) - フランジカルポキ サミド

- 3 3 N (4 ピリンル) N' (1 . 2 . 2 - トリメチルプロピル) - ピラソン - 2 . 3 - ソカルボキサミド
- 34 3-(N-(1,2,2-トリメチルプロ ピル) -カルパモイル ) - ピリジン-2-カ ルポン酸N-(3-ピリジル) - 丁ミド
- 3 S. 2 [N (1 . 2 . 2 トリメチルプロ ピル) - カルバモイル] - ピリジン - 3 - カ ルポン像N - (3 - ピリジル) - 丁ミド。

特に言及しうる化合物は次の通りであるこ

- 1 N-(4-ピリンル)-N'-(1,2,2-トリメチルプロピル)-チオングリコール銀 アミド
- 2 N- (3-ピリジル) N'- (1,2,2-トリメチルプロピル) - フタラミド。
- d)  $R_1 NH CO A COOH \rightarrow$  $R_2 - NH - CO - A - CO - R_3$
- \*)  $R_2 NH CU A CU R_1 + R_1 NH_2 \rightarrow M$   $R_2 NH CU A CU NHR_1$

式中、A、R,及びR,は上述と問題である。
R,はカルボン酸基を活性化するのにペプチド
化学では通常である如き電子吸引性器を扱わす
(Houben-Weyl 15/2 (1974);及び
Schröder, Lübke, The Peptides,第1巻
(1965))。

R4 は随時塩素、メトキン、シアノ、ニトロ、フエニル、カルポキシ、カルポキシ、カルポキシメテル及び4-ニトロフエニルからなる群からの1~3個の基を有する、好ましくは反素数1~4の直鎖又は分散銀ブルギル基、特にメテル、エテル、プロピル、

1-アチル、2.2-トックロルエチル、メトキ シメチル、シアノメチル、ニトロメチル、フエニ ルメチル、シフエニルメチル、カルポキンメチル、 メチルカルボキミメチル、4-ニトロフエニルメ チル、2-シアノエチル、2-クロルエチル及び 2-ニトロエチルを扱わす。

工程()にかいて、アミン()及び(E) が工程()で交換できるならば、一般式(E)のアミンを一般式(I)のアミンの代りに使用してもよい。

想様Aの場合、工程@において一般式(目)の化合物を得るためのカルボン酸(I)の活性化は文献に記述された方法で行なわれる(Houben-Wey! 15/2 (1974))。

工程①においては、この反応性カルギン酸誘導体側を一般式(Mのアミンと、好ましくは - 10~40℃、特に - 10~5℃で反応させる。反応は 塩基、例えばトリエチルアミン、エチルジインプ ロピルTミン、N-メチルモルフォリン、ピリツン、 4-ツメチルTミノピリツン又はN・N-ツメチルTニリンの存在下に行なりことができる。

可能な軽磁は次の通りである:塩素化炭化水素 例えば塩化メテレン、クロロホルム及び1・2・ シクロルエタン、エーテル例えばジエテルエーテ ル、テトラヒドロフラン、ジオキサン及び1・2 ージメトキシエタン、芳谷族段化水業例えばペン セン又はトルエン、及びアセトニトリル、ニトロ メタン、ジメテルホルムアミド、ヘキサメテル構 酸トリアミド、ピリシン、酢酸エテル及びアセト ン

反応は不活性な気体雰囲気例をは窒素、二酸化 炭素又はアルゴン下に行なりことができるが、一 数に空気下で行なわれる。

反応は常圧下に行なりことができるが、昇圧下 に行なつてもよい。一般にそれは18圧下に行なわ

れる。

アミンリ又は M の、活性化されたカルポン頓誘導体側に対するモル比は、この反応の場合 1 0: 1~0.1:1の範囲内で変えることができる。反応は好ましくは 2:1~0.5:1の範囲内で行なわれる。

工程②では、一般式(V)又は(V a)の化台物を一般式(Q)又は(N a)のカルギン酸に転化する。
この結果化合物(Y)又は(V a)が加水分解される。
加水分解反応は、アルコール性溶媒、例えばメタ
ノール又はエタノール中取いは水及び不活性な有
は形蹊、例えばメタノール・、エタノール、ジオキ
サン又はテトラヒドロフラン中にかいて、「塩盐、
別えはアルカリ金属とドロキンド人はアルカリ土
組金属ヒドロキンド例えば水塩化ナトリウム又は
次酸化マグネシウム、アルカリ金属
以はアルカ

り金属アルコキシド例えばナトリウムメチレート 又はカリウム tort-プチレートの存在下にお誤义 は啓媒混合物の沸点まで加熱することによつて行なわれる。

メチレン、クロロホルム及び1.2~ジクロルエ

タン、エーテル例をはジェチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン及び1.2 - ジメトキシエタン、芳香族段化水栗例をはベンセン及びトルエン、及びアセトニトリル、ニトロメタン、ジメチルホルムアミド、ヘキサメチル海後トリアミド、ピリジン、酢酸エチル及びアセトン。

及応は常圧下に行なりことができるが、身圧下 に行なつてもよい。一般に反応は常圧下に行なわれる。

アミン国と反応性カルボン銀誘導体 国のモル比 はこの反応の場合 10:1~01:1の範囲内で 変えることができる。反応は好ましくは 2:1~ 05:1の製団内で行なわれる。

一般式(I) 及び(II) の化合物は、蒸れ。の意味に依 存して次の種類の物質に属し、そして公知であり 取いは公知の方法で製造することができる:エト キシカルボニル - 及びソエトキシカルボニル - メ チルエステル、2-オキソ-ブロピルエステル、 2 - ジエチルアミノエテルエステル、プロムメチ ルエステル、シアノメチルエステル、アミノカル ポニルメチルエステル、プロペギルエステル、グ リコール餃エステル、リポシルエステル、フエニ ルエステル、ニトロフエニルエステル、ソニトロ フェニルエステル、 ジクロル・ニトロフエニルエ ステル、トリクロルフエニルエステル、ペンタク ロルフエニルエステル、ペンタフルオルフエニル エステル、1-メチルスルホニルフエニルエステ ル、フエニルアソフエニルエステル、4・シアノ フエニルエステル、キノル - 8 - イルエステル、 1 - エトキシカルポニル - 2 - エトキシ - 1 . 2 - ジヒドロキノリルエステル、ピリドー 3 - イル エステル、2~ヒドロキシフエニルエステル、4 -ニトロークアイアシルエステル、4 こ ジメチル アミノフエニルエステル、 4 - アミノスルホニル

フエニルエステル、4-(アセチルアミノスルホ゛ ニル)-フエニルエステル、4-プロピオニルー フエニルエステル、ピニルエステル、1-メチル - 2 - アセチルピニルエステル、2.2 - ソフエ ニルピニルエステル、2-シアノ-2-フエニル ピニルエステル、メトキシメチルエステル、テト ラヒドロピラン・2 - イルエステル、1 - メトキ シピニルエステル、1-エトキシピニルエステル、 シメチルアミノピニルエステル、N.N゚-シシク ロヘキッルラクチムエステル、N-エチル-N' - (3 - ジメチルアミノプロピル) - ラクチムエ ステル、2-ヒドロキシピリジルエステル、0-プシルーΛ . Λ - ジメチルヒドロキシルアミン、 U-Tシル-N.N-ジエチル-ヒドロキシルブ ミン、U-Tシル・N,N-ソペンジルヒドロキ シルアミン、 (N-ヒドロキシピペリジン)エス テル、U-アンル・N-イソプロピリテン-ヒド

ロキシルアミン、(N・ヒドロキシーピパロアミ ド) エステル、 (N-ヒドロキシーペンズアミド) エステル、 (1.2- ジヒドロピリドン・1-イ ル) エズテル、 (M - ヒドロキシ - サクシニミド) エステル、 (ハーヒドロギシグルタルイミド) エ ステル、 (ハーヒドロキシフタリミド) エステル、 (N-ヒドロキシキノリン酸イミド) エステル、 U-メチル-炭酸無水物、U-エチル炭酸無水物、 U - イソプテル炭銀無水物、 U - ペンジル炭銀紙 水物、U-フエニル良酸無水物、2-エチル鉛像 無水物、2,2- ジメチルプロピオン酸無水物、 ジフエニル酢酸無水物、安息智能無水物、▲ - シ トキシ安息省銀紙水御、U,U-ジベンジル塀像 無水物、0,0- リ- (4-ニトロペンジル)~ 燐酸無水物、メタンスルホン铵無水物、ペンセン スルホン鼓無水物、4-メチルペンセンスルホン 農無水物、 4 - ニトロペンセンスルホン酸紙水物、 4・メトキシペンセンスルホン酸無水物、トリフルオルメナルスルホン酸無水物、スルホン酸無水物、トリフルオルメチルスルホン酸無水物、ノナフルオルプチルスルホン酸無水物、ノナフルオルプチルスルホン酸無水物、フエニルチオエステル、カーニトロフエニルチオエステル、カルギン酸アジド、カルギン酸イミダゾール、カルギン酸1・2・4・トリアプリド、カルギン酸1・2・4・オヤジアプリン・5・オン、カルギン酸カロライド、カルギン酸プロマイド、カルボン酸コーダイド及びカルギン酸シアナイド。

式ド及びWのアミンは公知である。

式 N の次のアミンを包及することができる: l
- プチルアミン、1,1- ジメチルプロピルアミ
ン、2,2- ジメチルプロピルアミン、1,2,
2- トリメチルプロピルアミン、1,1- ジメチ

ンセン、アミノ・フルオルペンセン、アミノ・ク ロルーメチルペンセン、アミノージメチルペンセ ン、アミノーヒドロキシーメチルペンセン、アミ メチルペンセン、アミノークロル・メトキシペン **せン、アミノージクロルペンセン、アミノトリク** ロルペンセン、アミノークロル・ニトロペンセン、 アミノーメナル・ニトロペンセン、アミノークロ ル (トリフルオルメチル) ペンセン、アミノービ ス (トリフルオルメチル) ペンセン、アミノーエ ナルーメナルペンセン、アミノージクロルーメト キシペンセン、アミノ・クロル・メチルチオペン セン、アミノーヒドロキシーメチルペンセン、ア ミノークロル・ヒドロキシベンセン、アミノージ メトキシベンセン、アミノ・ジエトキシベンセン。 及びアミノ・クロル・ジメトキシペンセン。 は、本方法の選級Bは次の方程式で存扱づけられ

ルプチルアミン、1.1.2 - トリメチルプロピ ルアミン、1 - エチル - 1 - メチルプロピルアミ ン、1.1.3 - トリメチルプチルアミン、1. 1 - ジエチルプロピルアミン、1.1 - ジエチル プチルアミン、1.1,2 - トリエチルプチルア ミン及び1.1.2,2 - テトラメチルプロピル アミン。

式目の次のアミンも言及することができる:アニリン、ナフチルアミン、アミノー (ホープテル)
ペンセン、アミノー (メトキシ) ペンセン、アミ
ノー (エトキシ) ペンセン、アミノー(ホープトキシ) ペンセン、アミノー (メチルチオ) ペンセン、アミノー (カープチルチオ) ペンセン、アミノー (ジメチルアミノ) ペンセン、アミノー (メテルアミノ) ペンセン、アミノー (カープチルアミノ) ペンセン、アミノー (カープチルアミノ) ペンセン、アミノー (カープチルアミノ) ペンセン、アミノークロルペンセン、アミノープロムペ

る:

$$a) \qquad A \qquad O + R_x - NH_x \rightarrow$$

R, NH - CU - A - CUUH

v

b)  $R_2 - NH - CU - A - COUH \rightarrow$   $R_2 - NH - CU - A - CU - R_3$ 

c)  $R_1-NH-CQ-A-CQ-R_1$  +  $R_1-NH_2$   $\rightarrow$  WI

 $R_1 - NH - CU - A - CU - NH - R_1$ 

想機Bの工程®及び®は関係Aの工程®及び® に相当する。

工程の化かいては、一般式(X)の段式無水物

を、不活性な溶媒、例えば塩素化炭化水深例えば 塩化メチレン、クロロホルム又は1、2 - シクロ ルエタン、エーテル例えばジエチルエーテル、テ トラヒドロフラン、ジオモサン又は1,2 - ジメ トキシエタン、又は芳香族炭化水素例えばペンセ ン又はトルエン中或いはアセトニトリル、ニトロ メタン、ジメチルホルムアミド、ヘキサメチル綱 飲トリアミド、ピリジン、酢酸エチル又はアセト ン中において、一般式(リ)又は(モ)のアミン と-20~+60℃、特に0~30℃で反応させる。

反応は塩基例えばトリエテルアミン、エチルジ イソプロピルアミン、ガーメテルモルフォリン、 ピリシン、4 - ジメテルアミノピリシン又はN, N- ジメテルアニリンの存在下に行なりことがで きる。

反応は常圧下に行なりととができるが、弁圧下

Liebigs Annalen 273.68;
Wegscheider, Perndanner, Anspitzer,
Monatskefte für Chemie 31.1258; 及び
Coken, De Pennigton, J. Chem. Soc.
113、63)。

式1の化合物は、広い且つ種々の薬機作用範囲 と減くほど長い作用期間とを有し、従つて病気の 駆除に特に適当である。

詳細には、次の主な作用を動物実験で示すとと ができた:

1 原管の平滑筋の緊張力(tone)が本化合物
の作用により著じるしく被じられる。との脈管 
鉱盛作用(vascular-spasmolytic)は全脈管
米に起り得るか、或いは外接した(circumscribed)脈管側域(例えば中枢神経系)にかいて多少
隔域して現れる。それ故に本化合物は経脈管の治
療剤として特に適当である。

化行なつてもよい。一般に、反応は常圧下に行な われる。

アミン (y) 及び (w) は本方法の工程において交換することができる。

アミンリ又はWの、環式カルボン関無水物以に対するモル比は、との反応の場合10:1~&1
:1の配出内で変えることができる。反応は好ましくは2:1~ 05:1の範囲内で行なわれる。
出発物質として使用されるアミン、ジカルボン
酸及びジカルボン関無水物は公知であり、及び/
又は容易に製造することができる(Houben-Weyl 8 (1952); Sanaler, Karo,
Urganic Functional, Group Preparations,
熟1及び B 巻 (1972); Patei, The
Chemistry of Functional Groups, 補退
B: The chemistry of acid derinatives,
第1部(1979); Anschutz, Biernaux,

- 2 本化合物は普通緊張型(normotonic)及び高度緊張型(hypertonic)の動物の血圧を低下させ、従つて抗高血圧剤として使用することができる。
- 3 本化合物のいくつかは血圧を上昇させる。 これらの性質に基づくと、本発物による化合物は、広い意味において急性及び慢性の虚血心腺的 の予防に、高い又は低い血圧の治療に、そして脳 及び末梢の血液液の変調の処置に通当である。

新規な活性化合物は、公知の方法により通常の 処方物、例えば鏡剤、カプセル剤、糖衣錠、丸薬、 類粒剤、エーロゾル、シロップ、乳剤、懸剤剤及 び耐液剤に、不活性な無毒性の製薬学的に適当な 減形剤又は溶薬を用いて転化することができる。 治療学的に活性な化合物は、それぞれの場合全衛 合物の約0.5~90重量多の過안で、即ち指示さ れた投薬範囲を連成するのに十分な量で存在すべ



きである。

処方物は随時礼化剤及ひ/又は分散剤を用いて、 活性化合物を解媒及び/又は賦形剤で伸展すると とによつて製造され、例えば水を希釈剤として用 いる場合、有破路線を補助裕鰈として随時使用し てもよい。

言及しうる補助物質の例は次の適りである:水 無毒性の有機経媒、例えばパラフィン(例えば石 油質分)、 傾物油(例えば南京豆油、ゴマ油)、 アルコール(例えばエチルアルコール及びグリリセ ロール)及びグリコール(例えばプロピレングリコール及びポリエチレングリコール)、 固体の が別、例えば天然の鉱物粉末(例えばカオリン、 アルミナ、タルク及びチョーク)、 合成の鉱物粉末 (例えばサトウキビの糖、ラクトース及びグル コース)、 乳化剤(例えばポリオキシエチレン脂 肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪能アルコ

本活性化合物は上述の補助物質の他に福々の風味 改良剤と混合してもよい。

非経口的使用の場合、適当な賦形剤を用いると とにより、活性化合物の溶液が使用できる。

一般に効果的な成果を得るために、静脈内投与の場合には 0 0 1 ~ 1 0 号、特に 0 0 5 ~ 5 号 / 14 体重/日の並、そして経口投与の場合には、 0 0 5 ~ 2 0 号、特に 0 5 ~ 5 号/ 14 体重/日の 量を投与することが有利であることがわかつた。

しかしながら、時代は上記の投票値からはずれる必要があり、殊に実験動物の体重或いは投与方法の本質の関数として、並びに動物の種類及びその薬剤に対する個々の反応、及び投与を行なう時別及び間隔の関数としてそうすることが必疑である。かくして或る場合には上記の最少投票値より少ない数を用いて十分であり、一方他の場合には所置の成果を得るために上記の上限を超えなけれ

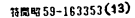
ールエーテル、アルギルスルホネート及びアリールスルホネート)、分散剤(例えばリケニン、亜酸酸塩廃液、メチルセルロース、酸粉及びポリピニルピロリドン)及び調構剤(例えばステアリン酸マグネシウム、タルク、ステアリン酸及びラウリル配酸ナトリウム)。

はならない場合も起るであろう。多女に役与する場合には、1日に設回に分けて投与することが有利である。人間医薬及び獣医薬として同一の投薬量を用いることが考えられる。この場合にも、一般的な意味において上の記述が当てはまる。

次の実施例は本発明を例示する:

突施例1 (巡禄B)

$$O = O + H_{2}N - CH - C (CH_{2})_{2} \rightarrow O + H_{2}N - CH - C (CH_{3})_{2} \rightarrow O + H_{2}N - CH - C (CH_{3})_{2} \rightarrow O + CH_{3} = O + CH_{3}$$





N - (3 - ピリシル) - N' - (1 , 2 , 2 - トリ メチルプロビル) - サクシンアミド

ウムで乾燥し、蒸発させた。残凌を、塩化メチレン/メタノール95/5を施出剤として用いるシリカゲルのクロマトグラフイーに供した。生成物を含有する面分は蒸発体に結晶化した。次いでこれをエーテル中に懸摘させた後、結晶を吸引炉別した。この結果激点130~133℃の表題の化合物159(埋験収量の54%)を得た。

1. CH, SO, Cl, NEt,

2

N-フエニル・N'-(1,2,2-トリメチルプ ロビル) - イソフタラミド

モノメチルイソフタレート 1 6 8 9 を 塩化メチレン 2 0 0 配化店所し、トリエチルアミン 2 0 9 を 添加した。 仄いで塩化メチレン 1 0 配中メタンスルホン餃クロライド 1 0 9を - 5 0 ℃で腐々に 添加した。 似いてとの瓜台切を - 5 0 ℃で 3 0 分間は押し、 仄いで塩化メチレン 2 0 配中 3 、3 - リメチル - 2 - プチルアミン 1 0 9 を 添加した。 山台切を 至 記で 1 6 時間 依押した 後、 これを 2 N

競銀で3回及び炭酸水ポナトリウム溶液で3回抽 出した。有機相を確康ナトリウムで乾燥し、蒸発 させた。この結果、談貨色の油状のイソフタル酸 メチルエステルー(1,2,2-トリメチルプロ ピル) アミド1958を得た。この生成物をエタ ノール200㎡に容殊し、45多NaU440㎡を 添加した。汉応福合物を室温で10時間放置し、 次いで水12で裕駅し、塩化メチレンで2回捆出 した。水性相を2M端銀で低性にし、塩化メチレ ンで3回抽出した。後者の有談祖を一緒にし、誠 設ナトリウムで乾燥した。蒸発後、日色の結晶の、 **融点210~212℃を有するイソフタル領モノ** (1.2,2-トリメチルプロピル) 丁ミド1 298を付た。この眩1298を塩化メテレン1 00世に俗解し、トリエテルアミン105gを菘 加した。塩化メチレン10 紀中メタンスルホン酸 クロライド549を−50℃で満々に採加した。



統いて混合物を-59℃で30分間検控し、次いで現化メチレン5m中アニリン489を影加した。 油台物を室具で16時間機控し、反応高合物を2 水気線で2回抽出した。有機相を転鉄ナトリウム で乾燥し、蒸発させた。結晶の残疾をエーテルに 陸海させ、吸引戸別した。との結果機点216~ 218℃の殺処の化合物1259 (理論収率の7 45)を得た。

## **吳雄例3~35**

一般式1の更なる化台物の製造を下表1に例示する。その実施例の生成物を取過するための反応の極深を「方法」の機に示す。この場合上記実施例の対応する方法を参照して化合物の製造を行なった。



某	1	贵
---	---	---

<b>兴施例</b> 香	号 A	R,	Rt	方法	収率 (%)	融点 (℃)
3 ·	直接の結合		CH <sub>2</sub> 1 -CH-C (CH <sub>2</sub> );	<b>B</b> .	17	116-118
4	直接の結合	€ C. H.	•	В	2 1	96- 98
5	·~		•	В	4 2	2 0 5 - 2 1 0
6	<b>~</b>	C, H,	•	. <b>B</b>	. 3 5	2 4 2 - 2 4 4
7 .	- CH <sub>1</sub> - CH <sub>1</sub> -	©C, H.		<b>A</b> .	5 6	183-199
8	- CH2 - CH2 -		•	A	6 0	1 5 2 - 1 5 3
9	- CH <sub>2</sub> - CH <sub>2</sub> -		$-CH_{t}-C (CH_{s}),$	Ą	3 8	1 6 2
1 0	- CH <sub>1</sub> - S - CH <sub>2</sub> -		СН <sub>3</sub>   -СН-С (СН <sub>8</sub> ) <sub>3</sub>	A	3 8	88-90



突施例举号	. <b>A</b>	R.,	R,	方法	収率(≠)	融点(C)
11	- CH <sub>1</sub> - S - CH <sub>2</sub> -	€ UC, H,	CH-C (CH,),	A	4 2	7 8
1 2			•	A	4 3	2 1 0
1 3		OC, H,	•	A	3 2	1 2 5
1 4		€ C <sub>2</sub> H <sub>2</sub>	$-CH_2-C(CH_3)_2$ $CH_3$	A	4 6	1 5 5 - 1.5 7
1 5	<b>\</b>		  -CH-C (CH <sub>3</sub> )	В	9	2 2 5 - 2 3 0
1 6		OC. H.	•	В	. 41	168-169
1 7		©C, H,	- CH <sub>2</sub> C (CH <sub>3</sub> ),	В	5 <b>6</b>	170-173

B1表(つづ E施例番号	<u>-</u> . A	·R <sub>1</sub>	· R <sub>t</sub>	方法	収率(≶)	融点 (℃)
1 8	$\bigcirc$		CH <sub>a</sub>    -CH-C (CH <sub>a</sub> ) <sub>a</sub>	В	g 3 ·	145-147
1 9	直接の結合	\ос. н,	СН <sub>3</sub>   -СИ-С (СН <sub>3</sub> );	В	2 0	133-135
2 0	直接の結合	<b>N</b>		B	1.4	132-185
2 1		$\bigcirc$	CH <sub>3</sub>    -CH-C (CH <sub>3</sub> );	<b>B</b>	2 0	238-240
2 2	- C H <sub>2</sub> - C H <sub>2</sub> -	<b>~</b>	•	A .	4.9	1 5 8 - 1 6 0
2 3	- CH <sub>2</sub> - CH <sub>2</sub> -		•	<b>A</b> ·	5 4	1 3 0 - 1 3 3
2 4	- CH <sub>2</sub> - S - CH <sub>2</sub> -		•	А	4	1 2 6 - 1 2 7
2 5	- CH <sub>2</sub> - S - CH <sub>1</sub> -	<b>N</b> _>-	. •	A	6. 5	3 9
2 6		$\overline{\bigcirc}$	•	A	3 9	210-211
2 7			CH <sub>8</sub> - CH - C (CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub>	<b>B</b> .	4 0	254

#; l	羖	つ	ゥ	ş	)

A	R ,	$R_{z}$	方法	収率 (多)	<b>融点(℃)</b>
		СH <sub>3</sub>			
<b>\</b>	N	$-CH-C (CH_3)_3$	В	5 6	170-173
	<u></u>	• .	В	3 8	204-208
	<b>n</b>	•	В	5 5	1 9 2 - 2 0 2
$\rightarrow$	C1				
	<b>N</b>		B	3 1	2 3 2 - 2 3 3
<b>₹</b>		•	<b>B</b>	4 6	9 6
<u> </u>		СИз			
()v	<b>N</b> _>	$-CH-C(CH_3)_3$	В	<b>5</b>	197-199
M		,	В	5 1	62-66
			CH, -CH-C (CH,),  CH, -CH-C (CH,),  CH, -CH-C (CH,),  CH, -CH-C (CH,),	CH <sub>3</sub> -CH-C (CH <sub>3</sub> ), B  N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CH, -CH-C (CH,), B 56  N N- N

例えば下装に示す化合物は、自発的高血圧のラ ットの血圧を少くとも15mdgだけ低下させた。

似然有効である最低の経口投楽量を示す。

夹施例番号	投架做	(絵口、	<b>97 ( ) ( )</b>
1 2		1 0	
1 3		1 0	
2 6		3	

代 埕 人 并提士 小田島 平 吉



第1頁	の続き	<b>き</b> `			
<b>(1)</b>	Int. (	Cl.3		識別記号	庁内整理番号
С	07 C				7731—4H
		149/		•	6667—4H
_		149/			6667—4H
С	07 D	1			7138—4 C
		405/			7431—4 C
#(C	07 D				
		213/			
		307/	(00)		
@発	明	者	エツ	ケハルト・ニー	マース・
			ドイ	ツ連邦共和国デ	ー5600プツ
			ペル	タール1インデ	ンビルケン
			51ア	· ·	
⑦発	明	者	ハル	トムート・シユ	テーゲルマ
			イア	<del>-</del> .	
			ドイ	ツ連邦共和国デ	-4010ヒル
			デン	・マイデ1アー	
<b>⑫発</b>	明	者	アン	ドレアス・クノ	ル
			ドイ	ツ連邦共和国デ	ー5600プツ
•		•	ペル	タール 1 パール	ケシユトラ
			ーセ	15	

